ANTERIOR EYE PART-ASSOCIATED CELL SHEET, THREE- DIMENSIONAL STRUCTURE AND METHOD FOR PRODUCING THEM

Publication number: JP2003038170
Publication date: 2003-02-12

Inventor: YAMATO MASAYUKI: OKANO MITSUO

Applicant: OKANO MITSUO

Classification:

- international: C12N5/06; A61F2/14; A61L27/00; C12N5/06;

A61F2/14: A61L27/00: (IPC1-7): C12N5/06: A61F2/14:

A61L27/00

- European:

Application number: JP20010226141 20010726
Priority number(s): JP20010226141 20010726

Report a data error here

Abstract of JP2003038170

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an anterior eye part-associated cell sheet or a three-dimensional structure by which a cell, a desmosome structure between the cells, and a basilar membrane-like protein between the cells and substrates are recovered in a maintained state. SOLUTION: The anterior eye part-associated cell sheet or the three-dimensional structure are produced by culturing the cells on a cell-culturing carrier having the surface of the substrate covered with a temperature-responsible polymer having 0-80 deg. C upper-limit or lover-limit critical solubilization temperature in water, optionally superposing the cultured cell layers, and thereafter, (1) regulating the temperature or not higher than the lover-limit critical solubilization temperature or not higher than the lover-limit critical solubilization temperature or onto higher than the lover-limit critical solubilization temperature or potentially sticking the cultured anterior eye part-associated cell sheet or three-dimensional structure to a polymer membrane, and (3) peeling the anterior eye part-associated cell sheet or the three-dimensional structure with the polymer membrane as it is.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-38170 (P2003-38170A)

(43)公開日 平成15年2月12日(2003.2.12)

			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
(51) Int.Cl.7	裁別記号	FΙ	テーマコート*(参考)
C 1 2 N 5/06		A61F 2/14	4 B 0 6 b
A61F 2/14		A61L 27/00	D 4C081
A 6 1 L 27/00		C 1 2 N 5/00	E 4C097

審査請求 未請求 請求項の数16 OL (全 8 頁)

(21)出顧番号	特膜2001-226141(P2001-226141)	(71)出順人 593064630
		岡野 光夫
(22) 丹麟日	平成13年7月26日(2001.7.26)	千葉県市川市国府台6-12-12
		(72)発明者 大和 雅之
		東京都世田谷区用費2-28-16
		(72)発明者 岡野 光夫
		千葉県市川市国府台6-12-12
		(74)代理人 100089705
		弁理士 社本 一夫 (外4名)
		Fターム(参考) 4B065 AA90X BC41 BD14 CA44
		40081 AB21 BB08 CA102 CD34
		DAO2 DC03
		4C097 AA24 BB01 CC03 DD15 SB10
		11111 1121 2501 0000 5510 5510

(54) 【発明の名称】 前眼部関連細胞シート、3次元構造体、及びそれらの製造法

(57)【要約】

【課題】 細胞、細胞間のデスモソーム構造、及び細胞、基材間の基底膜接張白質が保持された状態で回収さ れる構造欠陥の少ない前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体を提供すること。

【解決手段】 水に対する上限もしくは下限場外落解温度が0~80℃である温度店落性ボリマーで素材表面 度が0~80℃である温度店落性ボリマーで素材表面 被覆した細胞消養支持体上で細胞を培養し、必要により 培養細胞層を阻滞化させ、その後(1)培養液温度反とし 必要に応じ、22)培養した前観部関連細胞上トした と3次元構造体を高分子根に帯着させ、(3)そのまま 高分子限と共に剥離することによって前眼部関連細胞シ ートまたは3次元構造体を慶過する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 細胞、細胞間のデスモソーム構造、及び 細胞、基材間の基底膜接張自賀が保持され、1枚のシー トとして十分に強度を持った状態で回収される構造欠陥 の少ない前眼器関連細胞シートまたは3次元構造体。

【請求項2】 蛋白質分解酵素による処理を施されることなく基材から剥離された、請求項1記載の前眼部関連 細胞シートまたは3次元構造体。

【請求項3】 前駅部関連細胞が、角膜上皮細胞、角膜 内皮細胞、結膜上皮細胞及び上皮幹細胞であることを特 後とする請求項1 Xは2記載の前駅部関連細胞シートま たは3次元構造体。

【請求項4】 3次元構造体が、角膜上皮細胞を重層化 培養させたものである請求項1~3のいずれか1項記載 の前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体。

【請求項5】 3次元構造体が、少なくとも角膜上皮制 胞シートもしくはその重層化物と角膜内皮制膜が組み合 かされたものである請求項1~3のいずれか1項記載の 前服部限事制能シートまたは3次元構造体。

【請求項6】 3次元構造体が、請求項5の3次元構造 体に、さらに結膜上皮制版が組み合わされたものである 請求項1~3のいずれか1項記載の前駅部関連制胞シー トまたは3次元構造体。

【請求項7】 水に対する上限もしくは下限処界溶解温度がつ~80℃である温度応答性高分子で基材表面を被 理した細胞結構支持体上で細胞を培養し、必要に応じて常法により培養細胞層を重層化させ、その後、(1)培養液温度を上限処界溶解温度以上または下限処界溶解温度以下とし、さらに必要に応じ、(2)培養した制御シートまたはその重層化シートを高分子限に密着させ、(3)そのまま高分子膜と共に剥離することを特徴とする前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体の製造とする前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体の製造

【請求項§1 細胞培養支持体として、温度応発性高分子 が被覆されたA領域と、(1) 細胞と親和性の飲い高分 子が被覆されている領域、(2) A領域と熨える量の温 度応容性高分子が被覆されている領域、(3) A 領域と 実なる温度に応答する高分子が被覆されている領域のい すれか、または(1)~(3)の任意の2つもしくは3 つの組み合わせからなる日領域の2領域を表面に持つも のを利用することを特徴とする請求項7記載の前瞬部関 連細胞シートまたは3次元補遺体の製造法、

【請求項9】 請求項7で得られた前聯部財基組能シートまたは3次元構造体を再び細胞培養支持体、温度応答性ポリマーで表面を被覆した細胞培養支持体、高分子服等に付着させ、重ね合わせていくこと、成いは他の細胞シート等に一部、もしくは全部を付着させ、重ね合わせていくことを含む請求項7又は8記載の3次元構造体の販済法。

【請求項10】 剥離が蛋白質分解酵素による処理が輸

されていない、請求項7~9のいずれか1項記載の前眼 部関連細胞シートまたは3次元構造体の製造法。

【請求項11】 温度応答性ポリマーが、ポリ(N-イ ソプロビルアクリルアミド)である、請求項アー9記載 の前眼部関連棚腔シートまたは3次元構造体の製造法。 (請求項12】 高分子服が、銀木化処理が施されたポ リビニリデンジフルオライドである、請求項ア〜9のい

リビニリデンジフルオライドである、請求項7~9のいずれか1項記載の前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体の製造法。

【請求項13】 他の組限シートが、角限上な組限シート及びその重層化シー、角膜内皮細胞シート、及び高 服上皮細胞シート、並びに請求項4 記載の興益法で作製 した3次元構造体の中の1種もしくは2種以上のものか らなる。請求項7~9のいずれか1項記載の3次元構造 体の製造法。

【請求項14】 請求項7ないし13のいずれか1項記載の方法により製造される前眼部関連細胞シートまたは3次示構造体。

【請求項15】 前駅部組織の一部或いは全部を損傷も しくは欠損した患部に対する治療用の請求項1~6及び 14のいずれか1項記載の前眼部関連細胞シートまたは 3次元構造体。

【請求項16】 前眼部組織の一部或いは全部を損傷も しくは欠損した患部に対し、請求項1~6及び14のい ずれか1項記載の前眼部関連細胞シートまたは3次元構 遺体を移植することを特徴とする治療法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、生物学、医学等の分野 における前眼部関連細胞シート、3次元精造体、及びそ れらの製造法及びそれらを利用した治療法に関する。

【0002】
【従来の技術】医療技術の著しい発展により、近年、治療困難となった臓器を他人の機器と置き換えようとする 臓器移植が一般化してきた、対象となる臓器も皮膚、角 腹、腎臓、肝臓、心臓等と実に多様で、また、術後の経 過も格段に戻くなり、医療の一技術としてすでに確立さ れつつある。一例として角膜移植をおげると、約40年 前に日本にもアイバンクが設立され移植活動が始められ た。しかしながら、未だにドナー数が少な、1個内だけ でも角膜移植の必要な患者が年間約2万人出てくるのに 対し、実際に移植治膜が行える患者は対1/10の20 の人程度でしかないといれている。角膜移植という はび確立された技術があるにもかかわらず、ドナー不足 という問題のため、次なる医療技術が求められているの が現状である。

【0003】このような背景のもと、以前より、人工代 替物や細胞を培養して組織化させたものをそのまま移植 しようという技術が注目されている。その代表的な例と して 人工均庸が7枚条を均庸があげたわよう。ここで 合成高分子を用いた人工皮膚は拒絶反応等が生じる可能 性があり、移植用皮膚としては好ましくない。一方、培 養皮膚は本人の正常な皮膚の一部を所望の大きさまで培 養したものであるため、これを使用しても拒絶反応等の 心配がなく、最も自然なマスキング和と言える。

心配がなく、飲も自然なマスキング剤と言える。 【0004】後来、そのような細胞培養は、ガラス表面 上あるいは種々の処理を行った合成高分子の表面上にて 行われていた。例えば、ポリスチレンを材料とする表面 処理、例えば、緑照射、シリコーンコーティング等を行った種々の容容等が細胞培養用容器として著及してい る。このような細胞培養用容器を用いて培養・増殖した 細胞は、トリアシンのような蛋白分解酵素や化学薬品に より処理することで容器表面から創酢・回収される。 【0005】しかし、上述のような化学薬品処理を施し で増殖した細胞を回収する場合、処理工程が煩雑にな 、不純物混入の可能性が多くなること、及び増殖した 細胞が化学的処理により変災者しくは損傷し細胞本来の 機能が損なおれる例があること等の欠点が指摘されてい た。かかる欠点を克服するために、これまでいくつかの 技術が撮楽されている。

【0006】特公平2-23191号公報には、ヒト新生児由来角化表皮細胞を、クラチン組織の開か容器の表 面上に形成される条件下に、培養容器中で培養し、ケラ チン組織の服を酵素を用いて剥離させることを特徴とす るケラチン組織の移植可能と既を製造する方法、が記載 されている。具体的には、3T3細胞をフィーダーレイ ヤーとして増殖、重層化させ、蛋白質分解酵素であるデ イスバーゼを用いて細胞シートを回収する技術が開示さ れている。しかしながら、当該公報に記載されている方 法は次のような欠点を有していた。

- (1) ディスパーゼは菌由来のものであり、回収された 細胞シートを十分に洗浄する必要性があること。
- (2) 培養された細胞ごとにディスパーゼ処理の条件が 異なり、その処理に熟練が必要であること。 (3) ディスパーゼ処理により培養された表皮細胞が病
- 理学的に活性化されること。 (4) ディスパーゼ処理により細胞外マトリックスが分
- (4) ディスパーゼ処理により細胞外マトリックスが分解されること。
- (5) そのためその細胞シートを移植された患部は感染 され易いこと。
- 【0007】しかしながら、本発明の対象とする角膜上 皮細胞、角膜内皮細胞、及び結膜上皮細胞などの前眼部 関連細胞は、皮膚細胞ほど細胞・細胞間の結合が強くな く、上記ディスパーゼをもってしても、培養後、1枚の シートとして剥離、回収することはできなかった。

【0008】かかる課題を解決するために、最近、スポンジ層と上皮層を除去した羊膜上で、角膜上皮細胞や結 膜上皮細胞を培養、組織化させ、その羊膜ごと移植用細 胞片とする技術が考案された(特開2001-1613 53号) 羊雌が十分な脚端度を持っていること さん に抗原性を持っていないことから、移植用細胞片の支持 体として軽層なだが、羊膜というものがもともと眼内に なく、より精密に眼内組織を構築していくためには、や はり眼内の細胞だけで十分な強度を持ったシートの作成 が望まれていた。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記のような従来技術の問題点を解決することを意図してなされたものである。すなわち、本発明は、細胞、細胞間のデス・モソーム構造、及び細胞、基本間の本底環境蛋白質が保持された状態で回収される構造欠陥の少ない削影器関連理ることをも同りである。また、本発明は、ディスパーゼのような酵素でする。また、本発明は、ディスパーゼのような酵素では増増さることでは別り、培養など、環境温度を変化させることにより、培養は増増させた細胞を容易にかつ1枚のシートとして十分に強度を持った状態で支持体表面からの剥離・回収が可能となる方法を提供することを目的とする。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決するために、種々の角度から検討を加えて、研究 開発を行った。その結果、温度応答性ポリマーで基内表 商を被覆した細胞培養支持体上で前限認即無細胞を培養し、必要により培養細胞層を重層化させ、その後、培養 法温度を上原臨界溶解温度以上または下原語界溶解温度以下と、培養した前眼密期達相限シートまたは3次元構造体を高分子膜に密着させ、そのまま高分子膜と共に 剥離することにより、構造欠陥の少ない前眼球関連細胞シートまたは3次元構造体が得られることを見いたし、本条明はかかる知見に基づいて完成されたものであ

【0011】すなわち、本発明は、細胞、細胞間のデス モソーム構造、及び細胞、基材間の基底酸様蛋白質が保 持された状態で回収される構造欠陥の少ない前眼部関連 細胞シートまたは3次元構造体を提供する。

【0012】また、本発明は、木に対する上頭もしくは 下関臨界溶解温度が0~80℃である温度吃溶性北リマ 一で基材表面を被覆した細胞培養支持体上で細胞を培養 し、必要に応じて常法により培養細胞層を重層化させ、 その後(1)培養液温度を上限臨界溶解温度以上または 下脚盤界溶解温度以下とし、(2) 培養した前眺線間戸 細胞シートまたは3次元構造体を高分子限に密着させ、 及び(3) そのまま高分子限と共に剥離することを特徴 とする前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体の製造 法を提供する。

[0013]更に、本発明は、上記製造法で得られた高 分子膜に密着した前眼部限速細胞シートまたは3次元構 造体を再び細胞培養支持体、温度応答性が12一で表面 を被覆した細胞培養支持体、高分子膜、或いは他の細胞 シート等に付着させ、その核、密着した高分子膜を剥が、 支持性を参加があまったで重矩がさせることを特徴でする。 3次元構造体の製造法を提供する。

【〇〇14】加えて、本発明は、深部まで欠損及び/または削傷した組織を治験するための上記前限院関連細胞シートまたは3次元精造体を提供する。更に加えて、参明は、深部まで欠損及び/または創傷した組織に対し、上記前眼部関連細胞シートまたは3次元精造体を移し、上記前眼部関連細胞シートまたは3次元精造体を移

し、上記削販部関連細胞シートまたは3次元構造体を 植することを特徴とする治療法を提供する。

【0015】更に、本発明は医療分野のみならず、化学 物質、薄物、或いは医薬品の安全性評価用細胞として有 用な前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体を提供す る。

[0016]

【発明の実施の形態】本売明の前限部限連細胞シートまたは3次元構造体の作製に使用される好造な細胞シートまたは3次元構造体の作製に使用される好造な細胞を、及び上皮幹細胞が挙げられるが、その種類は、何ら制約されるものではない。本売明において、前眼部部関連細胞シートとし、上記したように生体における前眼が多形成かっる各種細胞が持奏支持体上で非単様に持養され、その後、支持体よる制能されたシートを意味し、その3次元構造体とは、その各種表皮持養細胞シートが単独若しくは組み合かされた現で面倒化されシートを意味し、その名種表皮持養細胞シートが単独若しくは組み合かされた現で面倒化されシートを実施して

【0017】本発明における前眼部関連細胞シートまた は3次元構造体は培養時にディスパーゼ、トリプシン等 で代表される蛋白質分解酵素に損傷を受けていないもの である。そのため、基材から剥離された前眼部関連細胞 シートまたは3次元構造体は、細胞、細胞間のデスモソ ーム構造が保持され、構造的欠陥が少なく、また強度の 高いものである。このことは、例えば、得られた前眼部 関連細胞シートまたは3次元構造体を移植等を目的に利 用した場合、本発明の前眼部関連細胞シートまたは3次 元構造体は十分に強度を持っているものであるため、患 部は外部と完全に隔離される。また、本発明のシートは 培養時に形成される細胞、基材間の基底膜様蛋白質も酵 素による破壊を受けていない。このことは、移植時にお いて患部組織と良好に接着することができ、効率良い治 療を実施することができるようになる。以上のことを具 体的に説明すると、トリプシン等の通常の蛋白質分解酵 素を使用した場合、細胞、細胞間のデスモソーム構造及 び細胞、基材間の基底膜様蛋白質等は殆ど保持されてお らず、従って、細胞は個々に分かれた状態となって剥離 される。その中で、蛋白質分解酵素であるディスパーゼ に関しては、細胞、基材間の基底膜様蛋白質等を殆ど破 壊してしまうものの、デスモソーム構造については10 ~60%保持した状態で剥離させることができることで 知られているが、得られる細胞シートは強度の弱いもの である。これに対して、本発明の細胞シートは、デスモ ソーム構造、基底膜様蛋白質共に80%以上残存された 状態のものであり、上述したような種々の効果を得るこ とができるものである.

【0018】本発明における前眼部関連細胞シートまた は3次元構造体は、以上に示すように、細胞、細胞間の 質スナーム構造、及び、細胞、基材間の基底膜検張し 質双方を兼ね備え、しかも強度の高いシートであり、従 来技術からては全く得られなかったものである。

[0019] 細胞栓養支持体において基材の被覆に用いられる温度応答性ポリマーは、水溶液中で上限臨界解隔 温度または下脚臨界溶解温度ので~80で、より好まし くは20で~50でを有する。上限臨界溶解温度または 下限臨界溶解温度が80で超えると細胞が完成する可 酸性があるので好ましくない、また、上限患溶解温度 または下限臨界溶解温度が0でより低いと一般に細胞増 積速度が極度に低下するか、または相胞が完減してしま うため、やはり対ましくない。

【0021】被覆を施される基材としては、適常細胞培養に用いられるガラス、改質ガラス、ポリスチレン、 サリスチレン、サリスチレン、 リメチレメクリレート等の化合物を初めとして、一般 に形態付与が可能である物質、例えば、上記以外の高分 子化合物、セラミックス類など全て用いることができ る。

【0022】温度応答性ポリマーの支持体への被覆方法 は、特に制限されないが、例えば、特開学2-2118 65号公報に記載されている方法に持つてよい。すなわ ち、かかる被覆は、基材と上記モノマーまたはポリマー を、電子線照射(EB)、下線照射、紫外線照射、プラ ズマ拠理、コロナ処理、有機重合反応のいずなかによ り、または塗布、混練等の物理的吸着等により行うこと ができる。

【0023】本発明で示される支持体材料とは、温度応 答性高分子が被覆されたA領域と、(1)細胞と親和性 の低い高分子が被覆されている領域、(2)A領域と異 なる量の温度応答性高分子が被覆されている領域、

(3) A領域と異なる温度に応答する高分子が被覆されている領域のいずれか、または(1)~(3)の任意の 2つもしくは3つの組み合わせからなるB領域の2領域 を表面に持つことを特徴とするものである。

[0024]その製造法としては、最終的に上記の構造を有するものであれば何ら制約されるものではないが、例えば、の基材表面上全体にまずB領域を申載し、その後、最終的にB領域となる部分をマスクしてA領域を上乗せする方法、或いはそのA、Bを逆にした方法、多かどめA、Bの2層を被関しておき、超高速成は走査型機器によりどちらかの欄を削り取る方法、砂板覆物質をオフセット印刷する方法、等を単独または併用する方法が挙げられる。

【0025] 被翼領域の形態は、上部から観察して、例 えば、のラインとスペースからなるパターン、の水玉模 様のパターン、0略千状のパケーン、その他特殊な形の パターン、或いはこれらが混ぎっている状態のパターン が挙げられ何ら限定されるものではないが、眼内の各組 織の状態を考え、のの円形状のパターンのものが好まし い。

【0026】被覆領域の大きさは何ら限定されるものではないが、眼内の各組織の大きさ、並びに結発とた前聴 部関連細胞シートまたは3次元構造体を剥離した際、収縮することを考え、円形状のパターンでその円内にある細胞を使用する場合、その円の直径は5cm以下、好ましくは3cm以下、さらに2cm以下が射ましい。円の例のを使う場合は、その円の直径は1mm以下、好ましくは3mm以下、5ちに5mm以下が射ましい。

[0027] 温度応答性需分子の核限量は、 $0.3 \sim 6.0 \mu g / c m^2 の範囲が良く、好ましくは<math>0.5 \sim 3.5 \mu g / c m^2 c h h$ 、 さらに舒ましくは $0.8 \sim 3.0 \mu g / c m^2 c h h$ 、 さらに舒ましくは $0.8 \sim 3.0 \mu g / c m^2 c h$ も、 か被限量のとき、別激を与えても当該高分子上の細胞は剥離し程。 作業効率が著しく思くなり好ましくない、逆に $6.0 \mu g / c m^2 以上であると、その領域に細胞が付着し無く、細胞を十分に付着させることが困難となる。$

[0028] 本発明における細胞と親和性の低い高分子 とは、細胞が付着しないものならば何ら割約されるもの ではないが、例えば、ポリアクリルアミド、ポリジメチ ルアクリルアミド、ボリエチレングリコール、セルロー ス等の親が性高分子、流いはシリコーン高分子、フッ素 高分子等の強軟性高分子をが終げられる。

【0029】本発明において、細胞の捨棄は上途のよう。 して製造された細胞培養支持体上(例えば、細胞培養 皿)で行われる。培地温度は、基材表面に被関された前 記ポリマーが上限臨界溶解温度を有する場合はその温度 以下、また前記ポリマーが下限処界溶解温度を有する場合 信はその温度以上であれば特に制限されない。しかし、 培養細胞が増殖しないような低温域、あるいは培養細胞 が死滅するような高温域における培養が不適切であるこ とは言うまでもない。温度以外の培養条件は、常法に従 まばはく * 物に細胞されなんのではない。例えば 姉田 する培地については、公知のウシ胎児血清(FCS)等 の血清が添加されている培地でもよく、また、このよう な血清が添加されていない無血清培地でもよい。

【0030】本発明の方法においては、前記方法に従 い、前眼部関連細胞シートまたは3次元構造体の使用目 的に合わせて培養時間を設定すればよい。培養した細胞 を支持体材料から剥離回収するには、培養された前眼部 関連細胞シートまたは3次元構造体を高分子膜に密着さ せ、細胞の付着した支持体材料の温度を支持体基材の被 覆ボリマーの上限臨界溶解温度以上若しくは下限臨界溶 解温度以下にすることによって、そのまま高分子膜とと もに剥離することができる。なお、シートを剥離するこ とは細胞を培養していた培養液において行うことも、そ の他の等張液において行うことも可能であり、目的に合 わせて選択することができる。前眼部関連細胞シートま たは3次元構造体を密着させる際に使用する高分子膜と しては、例えば、ポリビニリデンジフルオライド (PV DF)、ポリプロピレン、ポリエチレン、セルロース及 びその誘導体、キチン、キトサン、コラーゲン、ウレタ ン等を挙げることができる。

[0031]本発明における3次元構造体の製造法は特に限定されるものではないが、例えば、一般的に知られている373組配をフィーケーレイヤーとして増殖、重層化させる方法、或いは上記の高分子膜に密着した表皮培養細胞シートを利用することで製造する方法等を挙げることができる。具体的には、次のような方法が例示される。

(1)高分子膜と密着した細胞シートを細胞培養支持体 に付着させ、その後培地を加えることで高分子膜を細胞 シートからはがし、そして更に別の高分子膜と密着した 細胞シートを付着させることを繰り返すことで細胞シートを重層化させる方法。

(2) 高分子膜と密着した細胞シートを反転させ細胞地 養支持体上で高分子膜側で固定させ、細胞シート側に別 の細胞シートを付着させ、その後培地を加えることで高 分子膜を細胞シートからはがし、再び別の細胞シートを 付着させる操作を繰り返すことで細胞シートを重層化さ せる方法。

(3)高分子膜と密着した細胞シート同士を細胞シート 側で密着させる方法。

(4) 高分子膜と密着した細胞シートを生体の患部に当て、細胞シートを生体組織に付着させた後、高分子膜を はがし、再び別の細胞シートを重ねていく方法。

[0032]本発明における3次元構造体は、必ずしも 角膜上皮細胞だけからなるものでなくても良い。例え 低、角膜上皮細胞からなる細胞シートない3分元構造 体に、同様に操作して作製した角膜内皮細胞シート及び /または結膜上皮細胞シートを重ね合わせることも可能 である。生体内の前眼器組織により近いものとする上で ごのようかが紹祥極めても効でする。 【0033】前联部原連細胞シートまたは3次元構造体 を高収率で剥離、回収する目的で、細胞培養支持体を軽 くたたいたり、ゆらしたりする方法、更には七ペットを 用いて培地を撹拌する方法等を単独で、あるいは併用し て用いてもよい。加乏で、必要に応じて指空機即は等現 誘等で洗浄して剥離回収してもよい。

【0034】上途の方法により得られた前眼端関連細胞シートまたは3次元精造体は、従来の方法により得られてものに比べて、剥離性の点でも非侵襲性の点でも極めて優れており、移植用角膜等の臨床定用が強、期待される。特に、本常明の前眼部関連細胞の3次元構造体は従来の移植シートとは異なり、基底膜接負目質をはじしているため、移動の際に虚節組織と深く削っても、生着する。このことは、患部の治療効率の向上、更には患者の負担の軽減もはかられ極めて有効な技術と考えられる。なお、本発明の方法において使用される細胞培養支持体は繰り返し使用が方法において使用される細胞培養支持体は繰り返し使用が可能である。

[0035]

【実施例】以下に、本発明を実施例に基づいて更に詳し く説明するが、これらは本発明を何ら限定するものでは ない。

[0036]

【実施例1、2】市販のポリスチレン製細胞培養皿(ベ クトン・ディッキンソン・ラブウェア (Becton Dickinson Labware) 社製 ファルコ ン (FALCON) 3001ペトリディッシュ (直径 3.5cm) 上に、N-イソプロピルアクリルアミドモ ノマーを40%(実施例1)、50%(実施例2)になる ようにイソプロビルアルコールに溶解させたものを0. 10m1塗布した。その塗布面上に直径2cmの孔を1 つ持つ直径3.5cmの金属製マスクをのせ、そのまま の状態でO、25MGyの強度の電子線を照射し、培養 Ⅲ表面にN-イソプロピルアクリルアミドボリマー(P IPAAm)を円形状(島状の部分。マスク下の部分は 電子線が当たらず何も被覆されない海部分となる。)に 固定化した。次に、その金属製マスクをはずし、20% になるようにイソプロピルアルコールに溶解させたもの を0.10ml塗布した。そして、今度は、その円形部 分にのみ直径2 c mの円形の金属製マスクをおいて、そ のままの状態で0.25MGyの強度の電子線を照射す ることで、円形PIPAAm層の外側にアクリルアミド ボリマーを固定化した。照射後、金属製マスクをはず し、イオン交換水により培養間を洗浄し、残存モノマー および培養皿に結合していないPIPAAmを取り除 き、クリーンベンチ内で乾燥し、エチレンオキサイドガ スで滅菌することで細胞培養支持体材料を得た。ここで 鳥部分のPIPAAmの被覆量は、マスクを使わずに上 と全く同条件で作製した細胞培養支持体材料より求め た。その結果、この条件下であれば、基材表面に温度応 答件高分子が1. 6 μg/c m2 (実施例1) 2.2

 μ g/c m^2 (実施例2)被覆されることが分かった。 得られた細胞培養支持体材料上にて、常法により正常ウ サギ角膜上皮細胞を培養した (使用培地:コルネバック (クラボウ (株) 製。37℃、5%CO2下)。その結 果、何れの細胞培養支持体材料上の角膜上皮細胞におい ても中心部の円形部分にのみ正常に付着し、増殖した。 培養14日後、培養した細胞の上に直径2cmのポリビ ニリデンジフルオライド (PVDF)膜をかぶせ、培地 を静かに吸引し、細胞培養支持体材料ごと20°Cで30 分インキュベートし冷却することで、何れの細胞培養支 持体材料上の細胞もそのかぶせた膜と共に剥離させられ た。かぶせた膜は何れの細胞シートから容易に剥がすこ とができた。また、剥離された細胞シートは、細胞、細 胞間のデスモソーム構造、及び細胞、基材間の基底膜様 蛋白質が保持され、1枚のシートとして十分に強度を持 ったものであった。

【0037】なお、上記各実施例において、「低温処理」は20でで30分インキュペートという条件下ですわれたが、本発明において「低温処理」はこれらの温度及び時間に限定されたい、本発明における「低温処理」として好ましい温度条件は0で~30でであり、好ましい処理時間は2分~1時間でみる。

[0038]

【実施例3】実施例1の無限持義支持体上で、培地をマイトマイシンCを含む適常のグリーンらの培地(DME M+AB (フィーダーレイヤー作製用)、した新生児由来角化表皮細胞用)。 に変更する以外は同様な方法で置 常ウオギ角膜上皮細胞と持強させた。その結果、培養支持体材料上の角膜上皮細胞は中心部の円形部分にのみ正常に付着し、増殖し、さらな重層化した。 精養16日 (細胞培養女体材料上のクリーン・ス・ベートした治力・ることで重原住角服上皮細胞を剥離させられた。 剥離された重層化角膜上皮細胞 (3次元構造体) は、円形で細胞、細胞間の表底膜球蛋白質が保持され、1枚のシートとして十分に強度を持ったものであった。

【比較例1、21 実施例1の細胞培養支持体を製造する 際のモノマー溶液を5%(比較例1)、60%(比較例 2)とする見かは実施例1と同様に細胞培養支持体材料 を製造した。得られた細胞培養支持体上の被覆量は、それぞれの、1μg/cm²(比較例1)、6.2μg/cm²(比較例1)、6.2μg/cm²(此較例1)と同様 で畑²(比較例2)であった。その後、実施例1と同様 な操作で正常ウザギ角膜上皮細胞を培養、剥離を試み た。その結果、比較例1の支持体上の細胞は低温処理し た動機性 観光、逆に比較例2の支持体上に撮影が付着 し難く、細胞を十分に増殖させることが困難であり、何れの細胞培養支持体も培養基材として好ましいものでは なかった。

[0040]

【実施例4】ウサギ角膜より角膜内皮細胞を常法に従い 回収した。実施例1のポリイソプロピルアミド (PIP AAm)をグラフト化培養皿上に2×10⁶cells /cm²の細胞密度で播種し、常法に従って培養した (使用培地:10%ウシ胎児血清を含むDMEM、37 *C、5%CO。下)。その結果、この角膜内皮細胞にお いても中心部の円形部分にのみ正常に付着し、増殖し た。10日後、角膜内皮細胞がコンフルエントになった ことを確認した後、実施例1と同様に培養した細胞の上 に直径2cmのポリビニリデンジフルオライド (PVD F)膜をかぶせ、培地を静かに吸引し、細胞培養支持体 材料ごと20℃で30分インキュベートし冷却すること で、細胞をそのかぶせた膜と共に剥離させられた。かぶ せた膜は細胞シートから容易に剥がすことができた。ま た、剥離された細胞シートは、細胞、細胞間のデスモソ ーム構造、及び細胞、基材間の基底膜様蛋白質が保持さ れ、1枚のシートとして十分に強度を持ったものであっ

[0041]

【実施例5】実施例2の細胞培養支持体材料の製造法に おいて、まず直径2cmの円形の金属製マスクを培養皿 の中心に置き、PIPAAmを周囲に固定化し、次に直 径2cmの円形の孔のあいた金属製マスクをかぶせるこ とでポリアクリルアミドを中心部に固定化した細胞培養 支持体材料 (実施例1の内側の高分子層と外側の高分子 層とが逆なものとなる。)を製造した。孔の外側のPI PAAmの被覆量は2.1 μg/cm²であった。次 に、ウサギの眼より結膜上皮細胞を常法に従い回収し た。先のグラフト化培養皿上に2×10⁵cells/ c m²の細胞密度で播種し、常法に従って培養した(使 用培地: 10%ウシ胎児血清を含むMEM、37℃、5 %CO2下)。その結果、播種された結膜上皮細胞は中 心部の周囲のみに正常に付着し、増殖した。10日後、 結膜上皮細胞がコンフルエントになったことを確認した 後、実施例1と同様に培養した細胞の上にポリビニリデ ンジフルオライド(PVDF)膜をかぶせ、培地を静か に吸引し、細胞培養支持体材料ごと20℃で30分イン キュベートし冷却することで、細胞をそのかぶせた膜と 共に剥離させられた。かぶせた膜は細胞シートから容易 に剥がすことができた。また、剥離された結膜上皮細胞 シートは、細胞、細胞間のデスモソーム構造、及び細 胞、基材間の基底膜様蛋白質が保持され、1枚のシート として十分に強度を持ったものであった。

[0042]

【実施例6]冷却せずに静かに培地を除去した実施例2 の培養皿上の角膜上皮細胞シートに対し、実施例1で剥 離された角膜上皮細胞シートを直ちに重ねな、その後、 実施例3で用いた培地を静かに入れ、密着した高分子膜 を剥がした。この状態で2日間培養することで、角膜上 の細の面解のやシート(3次平地高体)を得ん。得られ た角膜上皮細胞の重層化シートは実施例3と同様に低温 処理を飾すことにより支持体表面から剥離した、剥離さ れた角膜上皮細胞の重層化シート(3次元構造体)は、 1枚のシートとして十分に強度を持ったものであった。 【0043】

[0044]

【実施例8】冷却せずに静かに培地を除去した実施例4の培養皿上の角販内皮細胞シートに対し、まず5%17型コラーゲン常含すおきと以外は実施例4の特徴=クラーケン常含すれること以外は実施例4の規制として、その後、再び合却せずに静かに自生を除去した。培養皿の上に残された角膜力皮細胞シートに対し、実施例3で割能された角膜力皮細胞の業層化シートを直ちに重ねた。その後、実施例3で消した増地を参かに入れ、保着した高分子服を剥がした。この状態で2日間培養することで、角膜内皮細胞層を有する角膜上皮細胞の遺解化シート(3次元構造体)を得た。得られた現態上皮細胞の遺解化シート(3次元構造体)を得た。得られた現態上皮細胞の遺解化シート(3次元構造体)を得た。得られ、現地では実施例3とは実施例3とは大きなが元格が、現までは実施例3とは大きなが元格が、現までは大きなが元格が、また、3次元構造体は、1枚のシートとして十分に強度を持ったものであった。

[0045]

【実施例9】冷却せずに静かに培地を除去した実施例5 の培養皿上の孔のあいな結膜上皮細胞シートに対し、実 施例7で刺摩された角膜内皮細胞層を有する角膜上皮細 般の重層化シート(3次元構造体)を直ちに一部重ねる ように置いた。その後、実施例3で用いな活地を静かに 入れ、密着した高分子膜を制がした。この状態で2日間 培養することで、結膜上皮細胞シートが付着した角膜内 を細胞層を有する角膜上皮細胞シードが付着した角膜内 機能低温処理を施すことにより支持体表面から剥離し た、剥離された3次元構造体は、1枚のシートとして十 分に強度を持ったものであった。

[0046]

【実施例10】実施例3で得られた角膜上皮細胞の重層 化シート(3次元構造体)を角膜上皮細胞部を欠損させ かウサギに常法に従い移植した。その際 角膜上皮細胞 の重層化シートを直接、創傷部へ縫合した。約3週間 後、抜糸した結果、角膜上皮細胞の重層化シートは眼球 に良好に生着していた。

【0047】以上の結果より、木技術によれば、本来、 眼内にある細胞だけで十分な強度を持ったシートの作成 が可能であることがわかった。このことは、治療の効率 化による患者の負担軽減、また、さらなる精密な組織の 構築化において極めて有効な技術と考えられる。

[0048]

【発明の効果】本発明の前眼部関連細胞シートまたは3 次元構造体は、ディスパーセ処理における場合のように ヒーカドヘリン、ラミニンラを分解することがなく、し かも構造欠隔が極めて少ないため、皮膚移植等の臨床応 用が強く期待される。したがって、本発明は細胞工学、 医用工学、などの医学、生物学等の分野における極めて 有用を発明である。